PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number:

2001-146556

(43) Date of publication of application: 29.05.2001

(51)Int.CI.

CO8L101/16 A61K 47/48

CO8G 65/321

(21)Application number: 11-330065

(71) Applicant: NANO CAREER KK

(22)Date of filing:

19.11.1999 (72)Invent

(72)Inventor: KATAOKA KAZUNORI

KAKIZAWA SUKEKUNI

HARADA ATSUSHI

(54) POLYION COMPLEX MICELL HAVING CORE-SHELL STRUCTURE

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a method for stabilizing polyion complex micelles which can be utilized as a carrier of a polymeric electrolyte.

SOLUTION: The method job stabilizing polyion complex micelles having a core-shell structure to be formed of a block copolymer containing a hydrophilic segment and a chargeable segment and a polymeric electrolyte comprises allowing the chargeable segment which forms the core portion to carry at least one thiol residue and forming a disulfide bond of crosslinked stableness between the chargeable segments via the thiol residues carried thereby.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

117.157

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)转許出版公開等号

特開2001-146556

(P2001-146556A)

(43)公開日 平成13年5月29日(2001.5.29)

| (51) IntCL' | 維別記号 | · P I | テーマント(参考) |
|----------------|------|--------------|-----------|
| COSL 101/16 | | A61K 47/48 | 4C076 |
| A61K 47/48 | | COSL 101/00 | 4 J O O 2 |
| C 0 8 G 65/321 | | CO8G 65/32 | 4 J O O 5 |

審査請求 未請求 請求項の数7 OL (全 8 耳) (21) 出願書号 特惠平11-330065 (71)出版人 597144878 ナノキャリア株式合社 (22)出黨日 千葉葉柏市柏の葉8丁目4番地8 平成11年11月19日(1998, 11, 19) (72)発明者 片質 一別 特許法第30条第1項適用申請者 7 平成11年9月20日 千葉県柏市大嵐1083-4 社団法人高分子学会発行の「高分子学会予募集48巻12 (72)発明者 特押 安敦 東京都足立区新田3-32-10減動ハイツ 号」に発表 -400号金 (72)発明者 原田 教史 東京都文京区根第2-14-21福島マンショ >202 (74)代理人 100060782 **弁理士 小田島 平古** (外2名) 最終真に続く

(54) 【発明の名称】 コアーシェル構造のポリイオンコンプレックスミセル

(57)【契約】

【課題】 南分子電解質の運搬体として利用できるポリ イオンコンプレックスミセルの安定化法の提供に関す ರ.

【解決爭段】 「親水性セグメントおよび荷電性セグメン トとを含むプロック共重合体と高分子電解質とから形成 されるコアーシェル構造のポリイオンコンプレックスミ セルの安定化方法であって、コア部を形成する荷電性セ グメントに少なくとも1個のテオール残器を抵待させ、 該資電性セグメント間でそれらに担持させたテオール残 基を介するジスルフィド結合の架構安定を形成させるこ とによる前記ミセルの安定化方法。

特別2001-146556

(2)

【特許請求の範囲】

【請求項1】 親水性セグメントおよび荷電性セグメン トを含むプロック共革合体と高分子電解質とから形成さ れるコアーシェル構造のポリイオンコンプレックスミセ ルの安定化方法であって、コア都を形成するプロック共 重合体荷電性セグメントに少なくとも 1 個のチオール技 基を担持させ、該荷廷性セグメント間で、それらに担持 させたチオール技器を介するジスルフィド結合の報信を 形成させることを特徴とする前部安定化方法

【請求項2】 プロック共立合体の現水性セグメントが ポリ (エチレングリコール) を含んでなり、そして存成 性セグメントがポリアミンまたはポリカルポン酸を含ん でなり、かつ高分子監解質がポリペプチド、ポリプソイ ドペプチ ドおよびポリヌクレオチ ドからなる群より遊ば れる請求項1記載の安定化方法。

【情水項3】 プロック共重合体が一般式(1) [化1]

 $AI - (OCH_3CH_7)_R - MH [(COCHNH)]_x \cdot (COCHNH)_y]_m - Z$ ((H;) (ÇH₂)4 (1) K-L-SH ŇĦ.

式中、AIは水素原子またはアニオン重合開始剤の有 機残蓋を示し、

ては水素原子虫たは式ーLーSHの残器を示し、 LICIN アルキレン、CIN アルキルーフェニル、C 14 アルキルーフェニレン- C14 アルキル、フェニレン: 20 およびカルボニルーCia アルキルからなる群より選ば れる連結基を示し、

nは5~20,000の整数であり、 mは5~10,000の整数であり、そしてxの単位と yの単位の割合は20:1~1;2である。で表される 請求項1または2記載の安定化方法。

【情求項4】 一般式(1) [化2]

AI
$$-(OCH_2CH_2)_2$$
 — NH $[(COCHNH)]_X \cdot (COCHNH)_y]_H$ — Z $(CH_2)_4$ $(CH_$

式中、AIは水素原子またはアニオン重合開始剤の有 核残業を示し、

Zは水素原子または式ーレーSHの残器を示し、 LはCita アルキレン、Cita アルキルーフェニル、C 14 アルキルーフェエレンーC14 アルキル、フェニレン およびカルボニルーCia アルキルからなる群より遊ば れる連絡器を示し、

11は5~20,000の弦数であり、

mは5~10,000の整数であり、そしてxの単位と yの単位の割合は20:1~1:2である、で表される

プロック共重合体と高分子環解質とから形成されたコア ーシェル構造のポリイオンコンプレックスミセルであっ て、水性媒質中でコア都を形成する球ブロック共重合体 のポリアミンセグメント (式 (1) で皿の繰り返り単位 を持つセグメント)と高分子電解質とがイオン対を形成 しており、そしてはセグメント内の少なくとも1個のチ オール技芸を介して試失賞合体が祭団していることを特 徴とするポリイオンコンプレックスミセル組成物。 【請求項5】 一般式(1)

[K3] $(COCHNH)_{+}]_{+}-2$ AI - (OCH CH 1) - NH [(COCHNH)] x · (ÇH₃)• (¢#_{*})₄ ÀB : N-L-SH

(1)

式中、AIは水素原子またはアニオン宣合開始剤の有 機揆基を示し、

2は水素原子または式ーL-SHの残基を示し、 LはCi-20 アルキレン、Ci-4 アルキルーフェニル、C 14 アルキルーフェニレンー C14 アルキル、フェニレン およびカルボニルーC1.20 アルキルからなる群より選ば 80 れる連結基を示し、

nは5~20.000の登数であり、

mは5~10,000の整数であり、そしてxの単位と yの単位の割合は20:1~1:2である。で表される プロック共重合体。

【筑水項 6】 一般式 (1) におけるA 1が水素原子あ

特期2001-146558

(3)

るいは式【化4】

B₁ CH-(CH²)^D

(上記式中、

(i) pは0~10の弦数であって、かつR¹およびR²は、独立して、水素原子、CLB アルコキシ、アリールオキシもしくはアリールーCL3 アルキルオキシ基を示すか、または、R¹およびR²は、一緒になって、CLS アルキルで置換されていてもよいエチレンジオキシ(-O-CH(R')-CH-O-: ここでR' は水素原子またはCL4アルキルである)もしくはオキシ(=O) 基を示すか、または(ii) pは0または1であって、かつR¹およびR²は、一緒になって単籍もしくはその情楽体の残差を構成する原子団を示す。の差である情 水項 5 記載の共富合体。

【請求項7】 一般式(1)におけるLがカルボニルー Cz4 アルキルである請求項5または6記載の共富合体。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、コアーシェル構造を持つポリイオンコンプレックスミセルの安定化方法および安定化された軟ミセル、ならびに繋ミセルの関製に使用できる特定のプロック共宣合体に関する。該コアーシェル構造は、そのコア部がプロック共宣合体の確定性セグメントと高分子電解質のポリイオンコンプレックスからなり、そしてシェル部がプロック共富合体の類水性 30セグメントからなる。

[0002]

【従来の技術】カチオン性のプロック共富合体であるポリ (エチレングリコール) ープロックーポリ (Lーリシン) [以下、PEGーP(Lys) という場合あり] と、天然もしくは合成アニオン性単独宣合体は、阿者の間に働く静電的相互作用によって水中で自動的に会合し、歌形のミセルを形成する。このミセルは粒径が数十ナノメーターで、内接のポリイオンコンプレックスをPEG外段が横ったコアーシェル構造を持っており、ポリイオンコンプレックスミセル (PICミセル) と呼ばれている (Hareda and Kataoka, Macrosolecules, 1996, 28, 5294-5299; Kataoka et al., Macrosolecules, 1996, 29, 8556-8557; Rarada et al., Macrosolecules, 1998, 31, 288-294; Kabanov et al., Macrosolecules, 1996, 29, 6797-6802)。

[0003] これらのPICミセルは、内核に種々のアニオン性高分子を保持することができる上、数十ナノメーターという粒程とコアーシェル構造により生体の異物 50

認識機構を回避することが期待できるため、アンチセン スDNAや遺伝子俗様のためのプラスミドDNAの運搬 体として利用することが考えられている。一般的にこれ らのPICミセルは、生理的条件下で相当安定である が、実際の使用に際しては、静脈注射による投与後の希 駅によってP1Cミセルが解覆してしまうことや、血清 タンパク質との相互作用すること、生理条件下での安定 性が十分でない場合も存在する。このため、確実に目的 部位へ到達するまで解離せず安定に存在するように、P ICミセルの性質を改変する必要がある。PICミセル を安定化する目的で、共有雑合による内核(コア)や外 数(シェル)を架積することが提案されている(Guo et al., Macromolecules, 1996, 29, 2487-2 493; Thurmond et al., J. Ast. Chem., Soc., 199 6, 118, 7239ー7240)。しかし、期待する 英効を得るためには、目的の細胞内の環境に応答して架 機が開製し、PICミセルが解離することにより、内包 されたDNAを放出しなければならない。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】したがって、本発明の 員的は、殊に、PICミセルが少なくとも動物の組設内 に送達されるまでは安定であるが、網胞内ではPICミ セルが容易に解離されるようなPICミセルの安定化手 級を提供するにある。

[0005]

『課題を解決するための季段』本籍明考らは、従来の共有結合による架橋に代え、ジスルフィド(一SS-) 結合を介する架橋を利用すると、細胞外では安定に保持できるが、細胞内ではP1Cミセルが容易に解離しうることを見出した。理論により拘束されるものでないが、このような作用・効果は、動物細胞の内部が、一般的に、血液中と比較してより強い還元的環境であることから(例えば、Stuang et al., Bioconjugate Chem. 1998, 9, 612-617参照)、ジスルフィド結合が細胞内ではチオールに遺元され期裂することに起因するものと考えられる。

【0006】したがって、本発明は、銀水性セグメントおよび青電性セグメントを含むプロック共直合体と高分子電解質とから形成されるコアーシェル構造のポリイオンコンプレックスミセルの安定化方法であって、コア部を形成するプロック共宜合体の荷電性セグメントに少なくとも1個のチオール技器を担持させ、蚊荷電性セグメント関でそれらに担持させたチオール技器を介するジスルフィド結合の根標を形成させることを特徴とする前に安定化方法、に関する。

[0007] また本発明は、かような安定化方法によって開製することのできる、例えば、一般式(1)

[0008]

【化5】

特與2001-146556

(4)

AI
$$-(OCH_2CH_4)_{q}$$
 - NH $[(COCHNH)]_X \cdot (COCHNH)_y]_{q}$ - 2 $(CH_2)_4$ $(CH_2)_4$ $(CH_2)_4$ $(CH_3)_4$ $(CH_3)_4$

【0009】式中、A1は水素原子またはアニオン重 合開始剤の有機残害を示し、乙は水素原子または式ーし ーSHの技法を示し、LはCi-n アルキレン、Ci-a ア ルキルーフェニル、Cu アルキルーフェニレンーCu アルキル、フェニレンおよびタルボニルーCia アルキ ルからなる群より選ばれる連結蓋を示し、 nは5~2 0,000、(好ましくは50~20,000) の整数で あり、mは5~10,000の放散であり、そしてxの 単位とyの単位の割合は20:1~1:2である、で表 されるプロック共宣合体と高分子電解質とから形成され たコアーシェル構造のポリイオンコンプレックスミセル であって、水性媒質中でロア部を形成する族プロック共 金合体のポリアミンセグメント(式(1)でmの繰り返 り単位を持つセグメント) と高分子電解質とがイオン対 ね を形成しており、そして餃セグメント内の少なくとも『 個メルカプトを介して該共重合体の2分子以上が架橋し ていることを特徴とするポリイオンコンプレックスミセ、 ル組成物に関する。

【0010】またさらに、本苑明は、上記一般式(1)で表されるブロック共直合体にも関する。

【0011】以下、本発明をより具体的に説明する。

【0012】本発明のコアーシェル構造のポリイオンコ ンプレックスミセルの安定化方法は、上述のようなジス ルフィドは合を介してミセルが安定化されるものである 限り、使用するプロック共革合体および高分子電解質 は、それもの種類に制限されることなくすべて本発明に 包含される。かようなプロック共重合体は、それ自体既 知の疑水性セグメントと荷葉性セグメントからなる共重 合体に、必要により、適当な化学的平段でチオール残器 を共有結合させたものが使用できる。類水性セグメント は、主として、ポリ (エチレングリコール) からなるも のが好ましい。「主として」とは、ポリ(エチレングリ コール)が、分子量比で、セグメント中の80%以上を 占めるものであればよい。他方、荷電性セグメントは、 トップれかのpH、好ましくは、pH3.0~8.5の水性 媒質(または水粕液)中で、カチオンまたはアニオンの いずれかに荷覚しうる甚を繰り返し単位中に少なくとも 1個合むセグメントを意味する。カチオンに荷載しうる 盖としては、アミノ基またはイミノ基、さらには第四級 アミノ基を挙げることができ、これらの基は、高分子促 旗に存在するか、さらにイミノ基もしくは第四級アミノ 基にあっては高分子主鉄に存在していてもよい。 アニオ ンに荷葉しうる基としてはカルポキシル基もしくはスル 水基または硫酸基を挙げることができ、これらの基は、

それらの基を高分子側鎖とする繰り返し単位を有するそ 、れ自体既知の重合体を利用して、あるいはそのような重 合体の製造方法を利用して、プロック共重合体中に組み 込むことができる。

【0013】本発明に従えば、これらの資電性セグメント(ωー末端を含む)には少なくとも1個のチオール技芸が担待されていることが必要である。ここでチオール技法とは、チオール化合物に由来する残差を意味し、これらの技法は例えば、上記アミノまたはイミノ蓋に保護されていてもよいメルカプトあ合有アル中ル化剤またはアシル化剤を用い、あるいはカルボキシル蓋の場合には、カルボキシル蓋に保護されていてもよいメルカプト基合有アミンまたはアルコールを用い、常徳により導入することができる。

。【0014】 限定されるものでないが、親木性セグメン トがポリ (エチレングリコール) であり、荷配性セグメ ントの荷葉しうる器がアミノ基またはイミノ基であるプ ロック共重合体としては、上記、Kataoka(片岡)et a 1. に記載されたPEG-P(Lys) や、Kabanov et a 1., Bioconj. Chem. 1995, 6, 639に記載され たポリ (エチレングリコール) ーポリスペルミン共重合 体や、主た、本質と同時に係属する物原平11-221 026号明細書に記載されるオキサプリン由来のポリア ミン単位を有するプロック共重合体が挙げられる。これ ちの共重合体の荷電性セグメントへのテオール改革の導 入は、例えば、詳細には後述する、活性エステル型のN ースクシンイミジル3ー(2ーピリジルジチオ)プロピ オネートやこれらの類似物を用いて、アミノ基またはイ ミノ基をアシル化し、次いで、ピリジルチオ基を還元開 裂することにより実施することができる。

【0015】したがって、本発明の好ましい拡係としては、上記一般式(I)で表されるプロック共重合体を用いる安定化されたPICミセルが提供される。一般式

(1) で表されるプロック共黨合体はそれ自体新規化合物である。

[0018] 一般式(1)で表されるブロック共革合体 におけるAIを規定するアニオン重合開始剤に有由する 有機改基は具体的には、式

[0017] [化6]

$$R^1$$
 CB-(CB₂)

【0018】(上記式中、(i) pは0~10の整数 であって、かつR*およびR*は、独立して、水源原子。 Civio アルコキシ、アリールオキシもしくはアリールー C1-3 アルキルオキシ墨を示すか、または、R1およびR 2は、一緒になって、C14 アルキルで置換されていても よいエチレンジオキシ (-O-CH(R')-CH-O ー:ここでR'は水素原子またはCiteアルキルであ る) もしくはオキシ (=O) 差を示すか、または (ii) pは0または1であって、かつR!およびR*は、一緒 になって単葉もしくはその誘導体の改善を構成する原子 10 団を示す、の基である。

【0019】このような [0020]

【化7】

【0021】セグメントを形成する方法は、例えば、上 述の Kataoka et al., 令、WO 96/32434、W O 96/33233、WO 97/06202年に具体

【0026】 (上式中、LはCi-xx アルキレン、Ci-i ナルキルーフェニル、Cis アルキルーフェニレンーC Le アルキル、フェニレンおよびカルボニルーCi-to ア ルキルからなる群より選ばれる連結基であり、好ましく はカルボニルーC24 アルキルであり、そしてェの単位 とyの単位の最適な割合は、m値によっても変動しうる ので限定されないが、適常、20:1~1:2の範囲内 にある。また、xの単位とyの単位は、それぞれプロッ クを形成してもよいが、好ましくはランダムに配列され る。) 上記の反応スキームは、それ自体医知の反応、例 えば、対応するモノーハロゲン化チオールを用いるアル キル化、対応する活性エステルを用いるアシル化によっ て突拡できる。

[0027] こうして、製造された、チオール残器を担 持するプロック共重合体は新規化合物であり、本発明の 一族様である。

【OO28】本発明に従うPICミセルの調製は、上記 Harada and Kataoka や Kataokaet al., に記載のそ れ自体氏知の方法により、規水性セグメントおよび青電 ・性セグメントとを含み、さらに電荷性セグメント中に少 なくとも1個のチオール残蚤を担持させたプロック共重 合体と高分子電解質とを水性媒質中で処理することによ り行うことができる。処理法の具体例については、後述 の実施例で説明するので参照することができる。

.【0029】本発明のPICミセル中に内包される高分 子電解質は、荷電性セグメントに応じてそれぞれ選ぶこ とができるが、一般的に、水性媒質(または水)中でイ 的に記載されている。これらの記載は、引用することに よって本明細書に組み込まれる。また、かような観水性 セグメントに、荷電性セグメント、例えば、

[0022] 【化8】

[0023] を導入する方独は上述の Katacka et a 1. や、そこで引用されている文献に詳細に記載されて いる方法に任えばよい。

【0024】本売明によれば、荷電性セグメントにテオ 一ル残害が例えば下記反応スキームに従って、共有結合 的に購入される。

[0025] 【化9】

オン解聴する基を有するポリマーを意味する。しかし、 本明細書では、所謂、オリコマーと称される範疇に入る ものも「ポリ」の検頭辞を付していることに注意された い。したがって、高分子電解質として、ポリペプテド、 オリゴペプチド、 プソイドペプチド、ポリヌクレオチ ド、オリゴスクレオチドを挙げることができ、これらの 直接状または微状であってもよい。ペプテド類には、そ れ自体氏知の各種生理活性ペプチド、生理活性プソイド ペプチド、などが包含され、ポリヌクレオチドには、D NA断片、RNA断片、アンチセンスDNA、環状DN A、などが包含される。 これらのペプチ ド類またはポリ ヌクレオチド類は、通常、p.Hによて、カチオンまたは アニオンに荷葉しうる場合があるので、PICミセル間 製条件を選ぶことにより、脊髄性差がカチオンを生じる かまたはアニオンを生じるかのいずれのプロック共革合 体と共に使用することもできる。しかし、ポリスクレオ チド類を用いる場合には、カチオンを生じるプロック共 重合体、特に、一般式(1)で表されるプロック共重合 体を用いてPICミセルを開製することが好ましい。 【0030】本発明に従えば、PICミセルが形成され た後、プロック共重合体の荷電性セグメントに担持させ たチオール技器を介するジスルフィド結合による無値が 形成されることに特徴がある。かようなジスルフィド結 合は、PICミセル含有水性媒質を酸化条件下に置くこ とにより形成できる。通常、酸化条件は周囲環境下への 放置ないしは空気酸化される条件下に置くのがよい。本 **発明に関していう水性媒質とは、一般に、水、連当な段** 御刑また、場合によって電解質、さらに位水混和性の勇 気格媒をも含む水格液を意味する。

【0081】本発明に従う安定化されたPICミセルは 危解質がかなり含まれる水性媒質中でも安定に存在する ことができるが、運光条件下の、特に一定後度の電解質 を含む水性媒質中では解離しうる。

【0032】したがって本発明によれば、特に高分子電 解質を生体内に運搬または迅速するために選する手段が 提供できる。

[0033]

【実施例】以下、具体例を挙げて本発明をさらに説明す るが、これらは本発明の理解を容易にするためのもので あり、本発明をこれらに限定することを意図するもので はない。

製造例:チオール技法が導入されたPEG-P(Ly 4)の製造

(1) PEG-P(Lya) の製造 100341

【化10】 CH3-(OCH TCH2) VHC-(COCHHB) TH

> (¢#₁), NH :

【0038】上述の Kataoka et al. に記載の方法に位 って得られたαーメトキシーローアミノポリ(エチレン グリコール) (PEC、Mw=5000) を開始剤とし て用い、モーベンジルオキシカルボニルーLーリシンの Nーカルボン酸無水物(NCA)を開泵重合することに よってポリ (エチレングリコール) ーブロックーポリ (4 -ペンジルオキシカルボニル-L-リシン) (PE G一P(Lya(Z))) を製造した。こうして得られた PEG-P(Lys(Z)) のペンジルオキシカルボニル 基(Z基)を30%HBr/AcOHで脱保護してPE C-P(Lys)を得た。

10

【0036】他方、高分子電解質のモデル化合物として のポリ(Lーアスパラギン酸) (P(Asp))は、gー ベンジルーLーアスパルテートのNCAの開環重合によ り重合したポリ(βーペンジルーL-アスペルテート) (開始剤 n ープチルアミン) をアルカリ以保護して得

[0037] PEG-P(Lya) のポリリシンセグメ ントおよびP(Asp) の重合度は、「H-NMR拠定か 6、それぞれ22と15と求められた。

(2) PEG-P(Lys)へのチオール残差の導入 [0038] 【化11】

【0039】 PEG-P(Lys) へのヒリジルジチオ プロピオニル基PDP基) の導入を行った。この導入 は、N-スクシンイミジル3- (2-ビリジルジテオ) プロピオネート (SPDP) を用いて行った。PEGー P(Lya) は臭素酸塩のものを0.1N、pH6.5の 酢酸緩衝液に溶解させ、同緩衝液に対して透析し、対イ オンを許赦イオンに交換して用いた。PEG-P(Ly a) 耐酸塩 (200mg) とSPDP (56mg, リジ ン改基に対して0.5モル当量)を5mlのNータテル ピロリドン(NMP、5×t%の塩化リチウムを添加し 脱気したもの)に溶解させた。この溶液に0.5m1の N.N.ジイソプロピルエチルアミンを、アミンを以プロ トン化するために抵加し、反応を開始した。反応被は、 室垣で1時間撹拌し、反応の遺跡は逆相クロマトグラフ ィーによって行った。

【0040】反応の終了後、反応液をPEGの質溶媒で あるエーテルに施下し再沈した。粗生成物をメタノール に溶解させた後、エーテルに再沈する操作を繰り返し、 水に不要な不純物を取り除いた。過剰の複は、生成物を 0.1:Nの酢酸水溶液に溶解させ、蒸留水に対して1時 間透析することによって取り除いた。最終複製物は、凍 so PEG-P(Lys) (PEG-P(Lys) -PD

結乾燥し回収した。収量は150mgであった(ポリマ 一のモル效から計算した収量は69%]。

【OO41】得られたポリマーの構造は「H-NMR別 定によって確認した(スペクトラA 22回1参照)。PD P基の価値度は、「H-NMR測定とUV測定によって 決定した。『H-NMR測定ではD: Oを溶媒として用 い、PDP基のビリジル基のプロトン(CsHeN: 7. 6ppm)とPEGのメチレン基のプロトン(OCHi CH1: 3.5 ppm) のピークの独皮比から、世典定は 6、8と求められた。UV拠定では、PDP基をジチオ スレイトール (DTT) によって選先したときに道照す る2ーチオピリドンの吸光度(1=x =343 n皿、4 **■7.06×10³) から、世換度6.7と計算された。** 異なる二つの方法で求められた世典度は良く一致してお り、リジンのアミノ苦の約30%にPDP基が導入され たことが示された。

製造例2:ジスルフィド(SS)結合で内核を架橋した PICミセルの調製

内核をSS結合で架橋したPICミセルの調製は以下の 方法で行った。まず、上記の方法でPDP基を導入した

P) を、10mMリン酸級衝液(pH7.4)に溶解を せた後、0.1-μmのフィルターで濾過しばくを除い た。次に、DTTをPDP基に対して3倍の濃度となる ように加えて15分間撹拌し、PDP基をチオール改善 に還元した。この溶液にP(Asp)をPEG-P(Ly s) -PDPの正電荷とP(Asp)の食電荷の比が1 となるように抵加しPICミセルを形成させた。ここ で、PEG-P(Lys) -PDPのアミノ基とP(Asp)のカルボキシル基は、PEG-P(Lys) とP (Asp)の別定結果に基づいて、全てイオン化してい ると仮定した。

[0042] 阿ポリマーを混合し、2時間静電したあと、分面分子量8000-8000の透析膜を用いて、1Lの10mMリン酸提賞核 (pH7.4) に対して透析し、DTTや2ーデオピリドンを除いた。透析は3日間続け、この間、空気中の散棄によって、デオールをSS結合に酸化し架構させた。3日間の透析後、未敵化のチオールが存在しないことは、Ellman 法によって確認した。PICミセルの溶液は、透明で沈殿は認められなかった。

特性試験:光散乱法による架機ミセルの特性解析

架橋したPICミセルの構造は、動的光軟乱測定法(DLS)によって評価した。ミセル溶液に対してDLS割定を行い、ヒストグラム法によってデータを解析して得られた結果から、架構したPICミセルの粒锰の分布は単峰性であり、分布の程度もかなり小さいことが示された(dw/dn=1.10)(図2参照)。拡散係数の測定角度依存性はなく、ミセルが球形であることも示唆された。また、測定の鉱圏内(高分子濃度0.5-4.0mg/ml)で拡散係数の濃度依存性はなく、二次的な影集は認められなかった。無限希釈に外挿しもとめた拡散係数の値から、Stokes-Binsteinの式を用いて、ミセルの液体力学的半径は16.1nmと計算された。キュムラント法によって求められた多分散度は0.08であり、天然のウィルスにも匹敵する値となった。

[0043] また、透析前、チオールをSS結合に酸化する前のミセルの粒径は15.7 nmであった。透析前後PICミセルの粒径がほぼ同程度であるという結果は、SS結合の形成がミセルの構造に大きな影響を与えていないということを示唆している。少なくとも2週間、PICミセルの粒径に目立った変化はなかった。これは、PICミセルの内核が板水性のPEG層によって覆われており、それらの立体反発のため、コロイド粒チとしての高い安定性を持っているためであると考えられる。

【0044】SS架構のPICミセルの安定性に対する 影響は、種々のNaCl濃度に対するミセルの見かけの 分子量を静的光散乱法によって測定し評価した(図38 照)。チオールを導入しておらず架構されていないPI Cミセルの場合は、NaCl濃度の増加とともに見かけ 50

の分子量は急激に減少する単動がみられ、ミセルが解離した。一方、架構ミセルの見かけの分子量の減少は、NaC1減度0.5Mにおいても非常に小さかった。また、DLSから求めたキュムラント粒径は、評価したNaC1の満度の範囲内で32.0mmから35.2mmであり、ミセルがNaC1複度に対して着しく安定化していることが確認できた。

【0046】PICミセルの安定化が、SS結合の架橋の形成によるものであることを確認するために、遠光剤を添加し散乱光強度の変化を追った(図4多照)。安定化がSS結合のために起こっているならば、高塩濃度下で、SS結合を選択的に開裂させる速元試集であるDTTを添加するとPICミセルの解離が起こるはずである。実際に、DTT添加後の測定角度90°の散乱光強度を追跡した結果、散乱光強度の急散な減少が見られた。この減少は、ミセルの解離に対応していると考えられ、安定化がSS結合の形成によることが確認された。また、解離速度はDTTの添加濃度依存的であり、2mMでは、50分程度でミセルは完全に解離した。また、このPICミセルの解離と同調して、内包されたP(Acp)は、溶液中に放出されると考えられる。

【0046】動物細胞中に最も大量に存在する85節合の還元制は、グルタチオンという低分子サオールであり、その濃度は細胞内では3mM程度であるのに対し、血液中では、その300分の1010μMのオーダーであることが知られている。このように、細胞内と細胞外で濃度が大きく異なり、85結合の解離速度は遠元剤の濃度に依存することから、85結合で安定化したP1Cミセルを、DNAを含む生理活性をもつ高分子電解質、例えばポリアニオンの、細胞内への選集体として利用することが可能であると考えられる。

【図面の簡単な説明】

【図1】製造例1で得られたチオール技器の導入された PEG-P(Ly *)の「H-NMRスペクトラムである。

【図2】 製造例2で掲載されたチオール化したPEGーP(Lys)とP(Asp) から形成させたポリイオンコンプレックスミセルのs-平均粒極分布を示すグラフである。 選析3日後、浏定角度90°;恒度25℃;プロック共重合体液度2mg/m1;溶媒10mM PBS(pH7.4)の条件に使う。

【図3】 銀橋ミセル (暴丸) および架橋をしていないません (白抜き丸) のNaCl 決定に対する見かけの分子量の変化を示すグラフである。プロック共直合体演度1mg/ml;決定25℃;溶媒10mM PBS (pH7.4) の条件に使う。

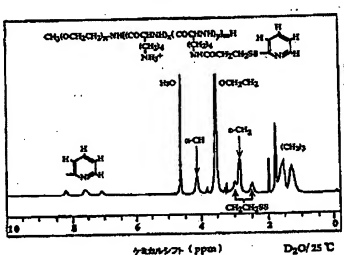
【図4】本発明に従うPICミセル溶液へジチオスレイトール(DTT)抵加した後の散乱光強度の変化を示すグラフである。DTT系が濃度:0.5mM(丸)、1.0mM(四角)、2.0mM(三角);プロック共重合

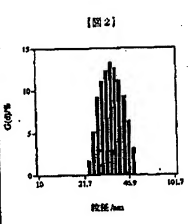
特別2001-146556

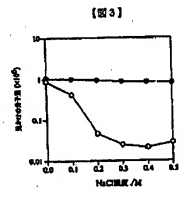
(8)

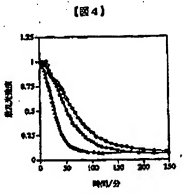
体演度1.0mg/ml;NaCl摄度0.3M;读度2 5℃; 溶媒 10mM PBS (pH 7.4) の条件に行

(**Ø**1)









報 3.DTT電加機の登組光効度の変化 《DTT10.8mM (2),1.0 mM(2),2.0 mM (4); 高分子機能,1.0 mg/ml (N=CI) 0.3 M; 重度 25 ℃; 新華 10 mM PBS のH 7.0)

フロントページの統合

Fターム(参考) 40076 AA12 AA16 AA95 CC47 CC50 PP23 PE41 FF43 FF63 47002 ADOOX ADOO1 CH051 GB00 **CB01 HA07** 41005 AAO4 BB02 BD05

This Page is inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

| Ā | BLACK BORDERS |
|---|---|
| 7 | IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES |
| Þ | FADED TEXT OR DRAWING |
| | BLURED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING |
| | SKEWED/SLANTED IMAGES |
| Ø | COLORED OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS |
| | GRAY SCALE DOCUMENTS |
| | LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT |
| | REPERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY |
| | OTHER: |

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.
As rescanning documents will not correct images problems checked, please do not report the problems to the IFW Image Problem Mailbox